



Prédiction du rendement technologique des jambons par spectroscopie optique : mise en place et validation en contexte industriel

Ronan Le Page, Jean-Marc Goujon, Luiz Poffo, Antoine Vautier, Thierry Lhommeau

► To cite this version:

Ronan Le Page, Jean-Marc Goujon, Luiz Poffo, Antoine Vautier, Thierry Lhommeau. Prédiction du rendement technologique des jambons par spectroscopie optique : mise en place et validation en contexte industriel . 14ème Colloque international francophone sur les Méthodes et techniques Optiques pour l'Industrie (CMOI 2015), Nov 2015, Pleumeur-Bodou, France. pp.142-144. hal-01234352v3

HAL Id: hal-01234352

<https://hal.science/hal-01234352v3>

Submitted on 18 Dec 2015

HAL is a multi-disciplinary open access archive for the deposit and dissemination of scientific research documents, whether they are published or not. The documents may come from teaching and research institutions in France or abroad, or from public or private research centers.

L'archive ouverte pluridisciplinaire **HAL**, est destinée au dépôt et à la diffusion de documents scientifiques de niveau recherche, publiés ou non, émanant des établissements d'enseignement et de recherche français ou étrangers, des laboratoires publics ou privés.

Prédiction du rendement technologique des jambons par spectroscopie optique : mise en place et validation en contexte industriel

Le Page Ronan, Goujon Jean-Marc, Poffo Luiz, Vautier Antoine⁽¹⁾, Lhommeau Thierry⁽¹⁾

CNRS, UMR Foton, Université de Rennes 1, ENSSAT, F-22305 Lannion, France

(1) IFIP Institut Technique du Porc, BP 35104, 35651 Le Rheu cedex

1. Introduction

Le rendement de fabrication des jambons est un enjeu pour l'industrie agro-alimentaire : une valeur faible de ce rendement dit technologique se traduit par une dépréciation de valeur et de qualité des jambons [1]. Le tri des carcasses pour la réalisation des jambons cuits supérieurs s'appuie sur une mesure de pH mais n'est pas optimal en terme de résultats, c'est pour cette raison que l'on essaie de lui substituer une mesure par spectrométrie. Dans ce but, un projet a été mis en place mettant en œuvre une chaîne de mesure complète. Il suppose le design de plusieurs sondes de surface et de pénétration (afin d'explorer un site de mesure optimisé en profondeur et orientation), la mise en œuvre d'un spectromètre (gamme visible et proche infra-rouge cf. Figure 1), puis du traitement de spectre par une méthode d'apprentissage automatique (Partial Least Square PLS cf. [2]), et l'affichage des résultats et de leur communication au sein du réseau informatique de l'industriel abatteur.



Figure 1:

Matériel utilisé : sonde de pénétration, spectromètre ASD Labspec, sonde de surface (connectique SMA)

2. Aspects historiques et objectifs

L'utilisation, dans le cadre d'un projet de recherche, d'un spectromètre requiert en général une phase de collecte des données, suivi d'une phase d'analyse (calibration du modèle) de ces données afin de bâtir un modèle de prédiction à l'aide de descripteurs objectifs fournis par ailleurs. Le spectromètre est un appareil connecté à un PC et comprenant un logiciel spécifique en charge de réaliser les opérations d'acquisition des spectres. Les spectres collectés sont en général transférés sur un autre ordinateur afin d'y être traités par un logiciel dédié à l'analyse statistique, une exportation des données dans un format exploitable par ce logiciel est souvent nécessaire.

En routine, l'exploitation du modèle statistique issue de la calibration permet pour chaque spectre le calcul d'un ou plusieurs paramètres pertinents utilisable en tant que critère de sélection et de tri des jambons analysés.

La formalisation d'un cahier des charges spécifique à des mesures en routine a mis en évidence qu'il était nécessaire de procéder à une recalibration automatique périodique.

3. Interfaçage graphique de présentation des résultats

Pour le traitement et l'analyse des spectres, une interface graphique utilisateur a été réalisée en langage Matlab[®] (cf. Figure 2). Également disponible, une indication temporelle concernant la dernière mesure du spectre de référence (matériau Spectralon[®]) et une valeur d'écart par rapport à un spectre moyen (détection des mauvaises prises de mesure). Différentes équations de modélisation peuvent être testées en parallèle, de même le choix de la sonde et le choix du délai de la mesure après l'abattage (délai post-mortem) peuvent être choisis par l'utilisateur ou figés par défaut au démarrage du programme.



Figure 2 :
Interface Graphique Utilisateur réalisée sous Matlab, montrant l'allure de spectre typique, et les résultats de l'équation de prédiction associée.

4. Résultats de prédiction du rendement technologique (validation externe) et perspectives

La validation externe sur 60 jambons de l'équation de prédiction déterminée par Vautier et al. [1] permet d'obtenir un coefficient de corrélation de $r=0,63$, ainsi qu'une erreur type de 2,2 malgré une précision inférieure au degré de prédiction apporté par la mesure du pH.

Au niveau des perspectives, le pilotage du spectromètre pourra être directement réalisé à partir de Matlab (en utilisant des *.mex* files), ce qui permettra une intégration logicielle plus poussée afin d'améliorer les performances et d'aboutir in fine à la robotisation du *process*.

5. Bibliographie

1. A. VAUTIER, T LHOMMEAU, G. DAUMAS, « A feasibility study of the prediction of the technological quality of ham with NIR Spectroscopy », EAAP, Nantes, 2013. http://www.eaap.org/Previous_Annual_Meetings/2013Nantes/Papers/Published/S02_16.pdf
2. D. BERTRAND, C. CORDELLA, « SAISIR package. Free toolbox for chemometrics in the Matlab, Octave or Scilab environments », Available at http://www.chimietrie.fr/saisir_webpage.html, 2011

Remerciements aux organismes de financement de l'étude Predict : Valorial, le FEDER, la Région Bretagne, le Conseil Général 22, et Lannion-Trégor Communauté.